Publication number: 63-158829

Date of publication of application: 01.07.1988

Application number: 61-305245

Date of filing: 23.12.1986

Applicant: Japan Carlit Co., Ltd.

Inventor: Minoru Fukuda; Hideo Yamamoto; Isao Isa

Title of the Invention: SOLID ELECTROLYTIC CAPACITOR

Abstract:

A solid electrolytic capacitor comprising:

a dielectric oxide coating formed on a metal on which a coating is to be formed;

a film made of a metal or a metal compound having conductivity which is formed on the dielectric oxide coating; and

an electrically conductive polymer film which is obtained as a solid electrolyte by an electrolytic polymerization method and is formed on the film made of a metal or a metal compound having conductivity.

9 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

昭63-158829 @ 公 開 特 許 公 報 (A)

@Int_CI_4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)7月1日

H 01 G 9/02 9/05 C-7924-5E G-8222-5E

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

劉発明の名称 固体電解コンデンサ

> 印特 願 昭61-305245

願 昭61(1986)12月23日 29出

@発 明 者 福 B 実

功

群馬県渋川市半田2470番地 日本カーリット株式会社中央

研究所内

⑦発 明 者 Ш 本 秀 雄 群馬県渋川市半田2470番地 日本カーリット株式会社中央

研究所内

明 ⑫発 者

群馬県渋川市半田2470番地 日本カーリット株式会社中央

研究所内

日本カーリット株式会 ②出 顖

東京都千代田区丸の内1丁目2番1号

社

1. 発明の名称

固体電解コンデンサ

2. 特許請求の範囲

- 1. 皮膜形成金属上に形成された誘電体酸化皮 膜と、該誘電体酸化皮膜上に形成された金属また は導電性を有する金属化合物の薄膜とく 該金属ま たは導電性を有する金属化合物の薄膜上に固体電 解質として電解重合法により得られる導電性高分し、 子膜を形成して成る固体電解コンデンサ。
- 2. 皮膜形皮金属がアルミニウムまたはタンタ ルである特許請求の範囲第1項記載の固体電解コ ンデンサ.
- 3. 電解重合法により得られる導電性高分子膜 がポリピロールである特許請求の範囲第1項また は第2項記載の固体電解コンデンサ。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は導電性高分子を固体電解質として用い たコンデンサに関する。

(従来の技術)

近年デジタル機器の発展に伴ない、高周波領域 においてインピーダンスの低い高周波特性の優れ た大容量のコンデンサの出現が待たれ、この分野 の研究が盛んになっている。現在知られている髙 周波特性の優れたコンデンサには、フィルム、マ イカ、セラミックス等のコンデンサがあるが、1 μF以上の静電容量を得ようとすると、サイズが 大きくなり、価格も非常に高くなる。

また大容量のコンデンサとして知られている電 解コンデンサには電解液式と固体式とがある。前 者の電解コンデンサは液状の電解質を用いている のでイオン伝導であるため高周波領域において著 しく抵抗が増大し、コンデンサのインピーダンス が増大する。後者の電解コンデンサには、固体電 解質として、二酸化マンガンを使用するものと、 7,7,8,8-テトラシアノキジノタン(TCNQ と略す)錯体を使用するものがある。二酸化マン ガンを固体電解質として用いたコンデンサにおい ては、二酸化マンガンが不溶の固体であるため、

硝酸マンガンを熱分解して得られる二酸化マンガンを熱分解して得られている。この熱分解は、適常数回線り返して行なわれている。二酸化マンガンは比抵抗が比較的高く、また繰り返して熱分解する際に誘電体である酸化皮膜を損傷くした。 一、大きいなどの欠点がある。TCNQ錯体を固体電解質として用いたコンデンサ(特開昭58-17609号など)では、TCNQ錯体は高い導電性を示すが、熱安定性に乏しいため、コンデンサの熱特性などに欠点がある。

まだ実用の域には達していないが電解重合による複素環式化合物の重合体を固体電解質としたコンデンサの製造法が提案された(特開昭 6 0 ー2 4 4 0 1 7、特開昭 6 1 ー2 3 1 5 など)。上記方法は、電解酸化により複素環式化合物のポリマー薄膜層を形成する方法である。この方法では、陽極酸化皮膜層が絶縁化されているので、電解酸

を有する金属化合物の薄膜を形成し、更に金属または導電性を有する金属化合物の薄膜の上に、固体電解質として電解重合法により得られる導電性高分子を積層することにより、静電容量の大きくかつ電気特性、温度特性の優れた固体電解コンデンサを提供することができた。

本発明を本発明の構成を示す第1図により更に詳しく説明すると、エッチングして表面を相した皮膜形成金属(1)を電解酸化または空気酸化により該金属の酸化物を生成させ、誘電体酸化皮膜(2)上に金属または導電性を有する金属化合物を真空蒸落、イオンプレーティングまたは途布などの方法により金属または導電性を有する金属化合物の薄膜(3)を作成し、表面を導電化する。この場合、上混合して使用することもできる。ついで表面を製定合して使用することもできる。ついで表面を関をして使用することもできる。ついで表面を関係した皮膜形成金属を陽極とし、支持電解液中に

化により陽極酸化皮膜層上に複素環式化合物を電解重合させることは不可能か、又は非常に困難である。また陽極酸化皮膜層のピンホールから電解酸化重合が起こったとしても不均一な膜となり、 実用上大きな問題となる。

(発明が解決しようとする問題点)

導電性高分子の合成法は化学的酸化重合法および電解酸化重合法があるが、化学的酸化重合法では強度の強い腹が形成できず、また電解酸化重合法では陽極酸化皮膜層が電気絶縁体であるため、電流を通さず、その上に強靱な導電性高分子膜を形成することができなかった。本発明の目的は電解重合法により得られた導電性高分子膜を固体電解質として使用し、静電容量が大きくかつ電気的特性、温度特性の優れた固体電解コンデンサを提供することにある。

- (問題点を解決するための手段)

本発明者らは上記問題点を解決するため種々検討した結果、皮膜形成金属に誘電体酸化皮膜を形成し、該誘電体酸化皮膜上に、金属または導電性

て電解酸化重合を行なうと導電性高分子膜(4)が得られる。更に一般的に用いられている銀ペーストなどにより対極リードを取り出し、エポキシ樹脂などにより外装すると本発明のコンデンサとなる。

本発明の皮膜形成金属はアルミニウムまたはタンタルを用いる。本発明の誘電体酸化で皮膜の表面を導ている。本発明の誘電体酸化でルミニウム、で使用される金属はアルミニウム、パラジウム、銀、インテニウム、パラジウム、タンテン、カーカーのである。などを掲げるとかできるために有するのであれる。本発明であればいかいた、酸化ルテニウム、酸化コパルとなった。を発明の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導電性高分子膜の形成に使用される。本発明の導性を発明の誘電性高分子膜の形成に使用される。本発明の

導電性高分子単量体はピロール、チオフェン、アニリン、フランなどが用いられるが、ピロールが 望ましい。

本発明における支持電解質はヘキサフロロリン、 ヘキサフロロヒ楽、テトラフロロホウ素などのハ ロゲン化物アニオン、ヨウ素、臭素、塩素などの ハロゲンアニオン、過塩素酸アニオン、アルキル ベンゼンスルホン酸、ニトロペンゼンスルホン酸、 アミノベンセンスルホン酸、ペンセンスルホン酸、 βーナフタレンスルホンサン等のスルホン酸アニ オンであり、隔イオンがリチウム、ナトリウム、 カリウムなどのアルカリ金属カチオン、四級アン モニウムカチオンである。化合物としては、 LiPF. LiAsF. LiClo. NaI. NaPF., NaAsF., NaClO., KI. KPF. KAsF. KC10. LiBF. In エンスルホン酸ナトリウム、トルエンスルホン酸 テトラブチルアンモニウムを掲げることができる。 以下実施例により本発明を具体的に説明するが、

以下実施例により本発明を具体的に説明するが本発明はこれらの実施例に限定されるものではな

た。なおこの箔の液中容量は 2.0 μ F / cm²であるので110%の容量達成率であった。

(実 施 例2)

化成処理を施して表面に酸化アルミニウム誘電体皮膜を形成させた厚き60μαのアルミニウム箔をイオンスパッタコーティング装置(エイコー・エンジリアリング社製)に入れ電圧980V、電流6mA、時間30秒の条件下で酸化アルミニウム誘電体上に金を蒸着した。以下実施例1に準じてコンデンサを完成した。得られたコンデンサは120Hzにおいて、静電容量2.1μF/cm²、tanδは1.8%であった。

(実 施 例 3)

化成処理を施して表面を酸化アルミニウム誘電体皮膜を形成させた厚さ60μ mのアルミニウム 箔上に酸化スズ微粉末を水に分散させた溶液を噴 務して乾燥した。以下実施例1に準じてコンデン サを完成した。得られたコンデンサは120Hz において、静電容量2.1μF/cm²、tanδは 2.0%であった。 ٧,٠

(実 施 例1)

化成処理を施して表面に酸化アルミニウム誘電 体を形成させた厚さ60μmのアルミニワム箔を 真空蒸灌装置(日本真空製)に入れ、約1000℃、 10-6 Torr.の条件下で酸化アルミニウム誘電体 皮膜上にアルミニウムを蒸剤した。ついで上記処 理を行なったアルミニウム箔をピロール単量体 0.2mol/1、シュウ酸 0.0 2mol/lおよび支持 電解質としてトルエンスルホン酸テトラブチルア ンモニウムO.O Smol/lを含む水溶液中に浸渍 した。該アルミニウム箔を陽極とし、ステンレス 板を陰極として電流密度 0.5 mA/cm²の条件下 で150分間定電流電解を行なった結果、均一な 黒色のポリピロールの薄膜が表面に生成した。生 成したポリピールの表面抵抗は5Q□であった。 ついでこの表面に銀ペーストを用いて対価リード を取り出し、コンデンサを完成させた。得られた コンデンサは120Hzにおいて静電容量2.2μ F/cm²で損失角の正接(tanδ)は1.5%であっ

(実施 朔4)

化成処理を施して表面に酸化タンタル誘電体皮 膜を形成させたタンタル焼結体を luoi/!の硝酸 マンガン水溶液に浸渍した後、450℃にて30 分熱分解し、酸化タンタル誘電体表面に二酸化マ ンガンを析出させた。ついで上記処理を行なった タンタル焼結体をピロール単量体 O.2 mol/1、. アジピン酸 0.02mol/lおよび支持電解質とし て過塩素酸リチウム 0.0 5 mol/lを含む水溶液 中に浸漬した。該タンタル焼結体を陽低とし、ス テンレス板を陰極として、電流密度 0.5 mA/ cm2の条件下で150分間、定電流電解を行なっ た結果、均一な黒色のポリピロールの薄膜が表面 に生成した。ついでこの表面に銀ペーストを用い て対極リードを取り出し、コンデンサを完成させ た。得られたコンデンサは120Hzにおいて、 静電容量は40μF/2であり、損失角の正接(tan 8)は2.0%であった。

(発明の効果)

先きに述べたように固体電解コンデンサの固体

電解質に有機半導体であるTCNQ錯体を用いる と、関係を関連しての優れたコンサームをでいるが、その優れたコンティの優れたコンディの優に知るが、そな問題に知るとはないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないでは、ないでは、では、ないでは、電性の優れたのでは、電解コンデンサを提供することができた。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は本発明の固体電解コンデンサの構成を 示す概略断面図である。

1 ・・皮膜形成金属 2 ・・誘電体酸化皮膜 3 ・・金属または導電性を有する金属化合物の 薄膜 4 ・・導電性高分子膜

特許出願人 日本カーリット株式会社

第1図

